DIALOG(R) File 345: Inpadoc/Fam. & Legal Stat (c) 2003 EPO. All rts. reserv.

```
8439920
```

١

Basic Patent (No, Kind, Date): EP 295125 A2 19881214 < No. of Patents: 009> Patent Family:

Patent No	Kind	Date	Applic	No	Kind	Date		
DE 3882818	C0	19930909	EP	883053	24	A	19880610	
DE 3882818	T 2	19931223	EP	883053	24	A	19880610	
EP 295125	· A2	19881214	EP	883053	24	A	19880610	(BASIC)
EP 295125	A3	19900704	EP	883053	24	A	19880610	
EP 295125	B1	19930804	EP	883053	24	A	19880610	
JP 1009964	A2	19890113	JP	881434	15	A	19880610	
JP 2596589	B2	19970402	JP	881434	15	A	19880610	
US 4806443	A	19890221	US	61248		A	19870610	
US 5028687	A	19910702	US	554939)	A	19900712	

Priority Data (No, Kind, Date):

US 61248 A 19870610

US 276493 B1 19881123

US 61248 A3 19870610

PATENT FAMILY:

GERMANY (DE)

Patent (No, Kind, Date): DE 3882818 CO 19930909

POLYARYLAMIN-VERBINDUNGEN. (German)

Patent Assignee: XEROX CORP (US)

Author (Inventor): LIMBURG WILLIAM W (US); RENFER DALE S (US); YANUS

JOHN F (US); SPIEWAK JOHN W (US)

19870610 Priority (No, Kind, Date): US 61248 A Applic (No, Kind, Date): EP 88305324 A 19880610

IPC: * C08G-063/68; G03G-005/10; G03G-005/07; G03G-005/14; G03G-005/05

CA Abstract No: * 111(04)031292M Derwent WPI Acc No: * C 88-355538

Language of Document: German

Patent (No, Kind, Date): DE 3882818 T2 19931223

POLYARYLAMIN-VERBINDUNGEN. (German)

Patent Assignee: XEROX CORP (US)

Author (Inventor): LIMBURG WILLIAM W (US); RENFER DALE S (US); YANUS

JOHN F (US); SPIEWAK JOHN W (US)

Priority (No, Kind, Date): US 61248 A 19870610

Applic (No, Kind, Date): EP 88305324 A 19880610

IPC: * C08G-063/68; G03G-005/10; G03G-005/07; G03G-005/14; G03G-005/05

CA Abstract No: * 111(04)031292M Derwent WPI Acc No: * C 88-355538

Language of Document: German

GERMANY (DE)

Legal Status (No, Type, Date, Code, Text):

DE 3882818 P 19930909 DE REF CORRESPONDS TO (ENTSPRICHT)

> EP 295125 P 19930909

DE 3882818 P 19931223 DE 8373 TRANSLATION OF PATENT

DOCUMENT OF EUROPEAN PATENT WAS RECEIVED AND

HAS BEEN PUBLISHED (UEBERSETZUNG DER

PATENTSCHRIFT DES EUROPAEISCHEN PATENTES IST

EINGEGANGEN UND VEROEFFENTLICHT WORDEN)

DE 3882818 P 19940901 DE 8364 NO OPPOSITION DURING TERM OF OPPOSITION (EINSPRUCHSFRIST ABGELAUFEN OHNE

DASS EINSPRUCH ERHOBEN WURDE)

```
EUROPEAN PATENT OFFICE (EP)
 Patent (No, Kind, Date): EP 295125 A2 19881214
    POLYARYLAMINE COMPOUNDS (English; French; German)
    Patent Assignee: XEROX CORP (US)
    Author (Inventor): LIMBURG WILLIAM W; RENFER DALE S; YANUS JOHN F;
      SPIEWAK JOHN W
    Priority (No, Kind, Date): US 61248 A
                                           19870610
    Applic (No, Kind, Date): EP 88305324 A 19880610
    Designated States: (National) DE; FR; GB
    IPC: * C08G-063/62; G03G-005/10; G03G-005/07; G03G-005/14; G03G-005/05
    CA Abstract No: ; 111(04)031292M
    Derwent WPI Acc No: ; C 88-355538
    Language of Document: English
  Patent (No, Kind, Date): EP 295125 A3 19900704
    POLYARYLAMINE COMPOUNDS (English; French; German)
    Patent Assignee: XEROX CORP (US)
                        LIMBURG WILLIAM W; RENFER DALE S; YANUS JOHN F;
    Author (Inventor):
      SPIEWAK JOHN W
    Priority (No, Kind, Date): US 61248 A
                                           19870610
    Applic (No, Kind, Date): EP 88305324 A 19880610
    Designated States: (National) DE; FR; GB
    IPC: * C08G-063/68; G03G-005/10; G03G-005/07; G03G-005/14; G03G-005/05
    CA Abstract No: * 111(04)031292M
    Derwent WPI Acc No: * C 88-355538
    Language of Document: English
  Patent (No, Kind, Date): EP 295125 B1 19930804
    POLYARYLAMINE COMPOUNDS (English; French; German)
    Patent Assignee: XEROX CORP (US)
    Author (Inventor): LIMBURG WILLIAM W (US); RENFER DALE S (US); YANUS
      JOHN F (US); SPIEWAK JOHN W (US)
                                           19870610
    Priority (No, Kind, Date): US 61248 A
    Applic (No, Kind, Date): EP 88305324 A 19880610
    Designated States: (National) DE; FR; GB
    IPC: * C08G-063/68; G03G-005/10; G03G-005/07; G03G-005/14; G03G-005/05
    CA Abstract No: * 111(04)031292M
    Derwent WPI Acc No: * C 88-355538
    Language of Document: English
EUROPEAN PATENT OFFICE (EP)
  Legal Status (No, Type, Date, Code, Text):
                                             PRIORITY (PATENT
                    P 19870610 EP AA
    EP 295125
                              APPLICATION) (PRIORITAET (PATENTANMELDUNG))
                              US 61248 A
                                            19870610
                                               EP-APPLICATION
                        19880610 EP AE
     EP 295125
                               (EUROPAEISCHE ANMELDUNG)
                                              19880610
                              EP 88305324 A
                                               DESIGNATED CONTRACTING
                   P
                        19881214 EP AK
     EP 295125
                              STATES IN AN APPLICATION WITHOUT SEARCH
                              REPORT (IN EINER ANMELDUNG OHNE
                              RECHERCHENBERICHT BENANNTE VERTRAGSSTAATEN)
                              DE FR GB
                                               PUBLICATION OF APPLICATION
                         19881214 EP A2
     EP 295125
                              WITHOUT SEARCH REPORT (VEROEFFENTLICHUNG DER
                              ANMELDUNG OHNE RECHERCHENBERICHT)
```

DE 233123	P	19900606 EP RHK1 MAIN CLASSIFICATION (CORRECTION) (HAUPTKLASSIFIKATION (KORR.))				
EP 295125	P	C08G 63/68 19900704 EP AK DESIGNATED CONTRACTING STATES IN A SEARCH REPORT (IN EINEM RECHERCHENBERICHT BENANNTE VERTRAGSSTAATEN)				
EP 295125	P	DE FR GB 19900704 EP A3 SEPARATE PUBLICATION OF THE SEARCH REPORT (ART. 93) (GESONDERTE VEROEFFENTLICHUNG DES RECHERCHENBERICHTS (ART. 93))				
EP 295125	P	19910220 EP 17P REQUEST FOR EXAMINATION FILED (PRUEFUNGSANTRAG GESTELLT) 901219				
EP 295125	P	19921119 EP 17Q FIRST EXAMINATION REPORT (ERSTER PRUEFUNGSBESCHEID) 921006				
EP 295125	P	19930804 EP AK DESIGNATED CONTRACTING STATES MENTIONED IN A PATENT SPECIFICATION (IN EINER PATENTSCHRIFT ANGEFUEHRTE BENANNTE VERTRAGSSTAATEN) DE FR GB				
EP 295125	P	19930804 EP B1 PATENT SPECIFICATION (PATENTSCHRIFT)				
EP 295125	P	19930909 EP REF CORRESPONDS TO: (ENTSPRICHT)				
EP 295125	P					
EP 295125	P	TRADUCTION A ETE REMISE) 19940727 EP 26N NO OPPOSITION FILED (KEIN EINSPRUCH EINGELEGT)				
EP 295125	P	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
JAPAN (JP) Patent (No, Kind, Date): JP 1009964 A2 19890113 POLYARYLAMINE COMPOUND (English) Patent Assignee: XEROX CORP Author (Inventor): JIYON EFU YANUSU; JIYON DABURIYUU SUPIIWAAKU; DEIRU ESU RENFUAA; UIRIAMU DABURIYUU RINBAAGU Priority (No, Kind, Date): US 61248 A 19870610 Applic (No, Kind, Date): JP 88143415 A 19880610 IPC: * C07C-093/26; C07C-149/42; C07D-209/88; C08G-063/62 Language of Document: Japanese Patent (No, Kind, Date): JP 2596589 B2 19970402 Priority (No, Kind, Date): US 61248 A 19870610 Applic (No, Kind, Date): JP 88143415 A 19880610 IPC: * C07C-219/34; C07C-217/34; C07C-323/37; C07D-209/86; C07D-209/88 ; C08G-064/12; C08G-065/40; C08G-073/00; G03G-005/07 CA Abstract No: * 111(04)031292M Derwent WPI Acc No: * C 88-355538 Language of Document: Japanese						

UNITED STATES OF AMERICA (US)

Patent (No, Kind, Date): US 4806443 A 19890221

```
POLYARYLAMINE COMPOUNDS AND SYSTEMS UTILIZING POLYARYLAMINE COMPOUNDS
     (English)
   Patent Assignee: XEROX CORP (US)
   Author (Inventor): YANUS JOHN F (US); SPIEWAK JOHN W (US); RENFER
     DALE S (US); LIMBURG WILLIAM W (US)
   Priority (No, Kind, Date): US 61248 A
                                          19870610
   Applic (No, Kind, Date): US 61248 A
                                        19870610
   National Class: * 430056000; 430059000; 430066000; 430096000
   IPC: * G03G-005/087; G03G-005/14
   Language of Document: English
 Patent (No, Kind, Date): US 5028687 A
                                         19910702
   ARYLAMINE CARBONATE POLYMER (English)
   Patent Assignee: XEROX CORP (US)
   Author (Inventor): YANUS JOHN F (US); SPIEWAK JOHN W (US); RENFER
     DALE S (US); LIMBURG WILLIAM W (US)
   Priority (No, Kind, Date): US 276493 B1 19881123; US 61248 A3
     19870610
   Applic (No, Kind, Date): US 554939 A 19900712
   Addnl Info: 4806443 Patented
   National Class: * 528203000; 528196000; 528201000; 528204000
   IPC: * C08G-064/12
   CA Abstract No: * 111(04)031292M
   Derwent WPI Acc No: * C 88-355538
   Language of Document: English
UNITED STATES OF AMERICA (US)
 Legal Status (No, Type, Date, Code, Text):
                                              APPLICATION DATA (PATENT)
                       19870610 US AE
   US 4806443
                   P
                              (APPL. DATA (PATENT))
                             US 61248 A 19870610
                                              ASSIGNMENT OF ASSIGNOR'S
                       19870918 US AS02
   US 4806443
                   P
                             INTEREST
                             XEROX CORPORATION, STAMFORD, CT. A CORP. OF
                             NEW YORK; YANUS, JOHN F.: 19870908;
                             SPIEWAK, JOHN W. : 19870908; RENFER, DALE S.
                             : 19870908; LIMBURG, WILLIAM W. : 19870908
                                              PATENT
                       19890221 US A
    US 4806443
                       19870610 US AA
                                              PRIORITY
    US 5028687
                             US 61248 A3 19870610
                       19881123 US AA
                                              PRIORITY
    US 5028687
                             US 276493 B1 19881123
                                              APPLICATION DATA (PATENT)
                        19900712 US AE
    US 5028687
                              (APPL. DATA (PATENT))
                             US 554939 A 19900712
```

19910702 US A

P

US 5028687

PATENT

19日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭64-9964

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

❷公開 昭和64年(1989)1月13日

C 07 C 93/26 C 07 D 209/88 7457-4H C-7188-4H 7306-4C ×

> 審査請求 未請求 請求項の数 1 (全16頁)

公発明の名称

ポリアリールアミン化合物

②特 昭63-143415

22出 願 昭63(1988)6月10日

優先権主張

201987年6月10日3米国(US)30061248

稔

70発 明 者

ジョン エフ ヤヌス

アメリカ合衆国 ニユーヨーク州 14580 ウェブスター

リトル バードフィールド ロード 924

砂発 明 ジョン ダブリユー 者

スピーワーク

アメリカ合衆国 ニユーヨーク州 14580 ウェブスター

サフロン レーン 773 アメリカ合衆国 ニユーヨーク州 14580 ウェブスター

⑫発 デイル エス レンフ 者

カントリー マナー ウェイ 192

ゼロツクス コーポレ

アメリカ合衆国 ニユーヨーク州 14644 ロチェスター

ーション

ゼロツクス スクエア (番地なし)

弁理士 中村 20代 理 人

最終頁に続く

外4名

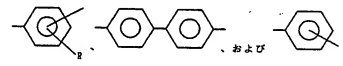
- 1.発明の名称 ポリアリールアミン化合物
- 2. 特許請求の範囲

式:

创出

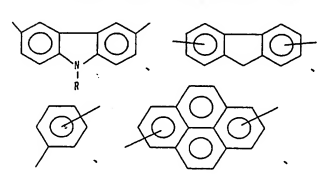
(式中、nは約5~約5,000であり、mは0又 は1であり、yは1、2又は3であり、2は

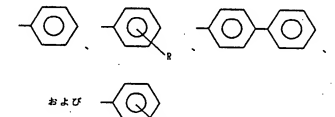
および - Ar - (X) - Ar -からなる群より選ばれ、 nは0または1であり、 Arは



からなる群より選ばれ、

Rは-CH:、-C:H:、-C:H:、および - C a H · からなる群より選ばれ、 Ar' は





, からなる群より選ばれ、 X は

-CH₂-、-C(CH₂)₂-、-0-、-s-、

からなる群より選ばれ、

Sは0、1または2であり、

X ' は - C H : 、 - C : H : 、 - C : H : 、 および - C : H : からなる群より選ばれる) で示されるアリールアミン化合物。

多数回繰返し得る。

さらに進歩したものとして、より高速の電子写 真複写機、デュプリケーターおよびプリンターが 開発され、像品質の劣下がサイクル操作中に生じ ていた。さらにまた、高速で操作する複雑な高性 能複写装置は感光体上での狭い操作限界を包含す る厳しい条件を有している。例えば、多くの最近 の光導電性像形成部材において見い出される数多 くの層は高度に可提性で隣接層に良好に付着しか つ狭い操作限界内で予期どおりの電気特性を示し て多数回のサイクルに亘って優れたトナー像を形 成しなければならない。また、極めて限られたス ペースに押し込められた感光体ベルト装置用の小 直径支持ロールを用いるコンパクトな像形成装置 においては長使用寿命の可撓性感光体が商業的に . 大いに求められている。小直径支持ロールはコピ - 紙のピーム強度を用いてトナー像転写後の感光 体ベルト表面からコピー紙を自動的にはぎ取る簡 単な信頼できるコピー紙はぎ取り装置においても . 大いに望ましいものである。しかしながら、小直

3.発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は一般にアリールアミン化合物、さらに 詳しくは、高分子ターシャリーアリールアミン化 合物およびそのような高分子ターシャリーアリー ルアミン化合物を用いた電子写真像形成部材およ び方法に関する。

〔従来の技術〕

径、例えば、約0.75インチ(19mm)以下の直径を有するロールは感光体ベルトの機械的性能基準の限界値を一時的な感光体ベルト材料の欠陥が可捷性感光体ベルトの繁発的事件となるような高レベルまで引き上げている。

含み得る。優れたトナー像は乾燥現像剤粉末(ト ナー)によって現像する多層型ベルト感光体によ っても得ることができるけれども、これらの感光 体は液体現像系で用いたとき不安定になることが 判っている。これらの感光体は液体現像剤インク 中で普通に使用される有機、キャリヤー液、イソ パラフィン系炭化水素例えばアイソパール (Isopar)との接触によって生じるクラッキング、 グレージング、活性化合物の結晶化、活性化用化 合物の相分離および活性化用化合物の抽出を受け、 これらは感光体の機械的一体性および電気的性質 を著しく劣下させる。さらに詳細には、液体現像 剤の有機キャリヤー液は電荷移送層中で典型的に 使用されるアリールアミン含有化合物のような活 性化用小分子を浸出させる傾向を有する。このク ラスの物質の代表的なものには、N. N'-ジフ ェニル-N, N'-ピス (3-メチルフェニル) - (1, 1'ーピフェニル) - 4, 4'ージアミ ン;ビスー(4-ジエチルアミノー2-メチルフ ェニル)-フェニルメタン;2,5-ピス-(4′

ージメチルアミノフェニル)ー1.3,4ーオキ サジアゾール:1-フェニルー3-(4′-ジェ チルアミノスチリル) - 5 - (4 * ージエチルア ミノフェニル) ーピラゾリン:1、1ーピスー 〔4~(ジーN、N′-p-メチルフェニル)-アミノフェニル] ーシクロヘキサン;4ージェチ ルアミノベンズアルデヒドー1, 1′ージフェニ ルヒドラゾン; 1. 1ージフェニルー2 (p-N, N-エチルカルパゾールー 3 - カルポキシアルデ ヒドー1ーメチルー1ーフェニルヒドラゾンがあ る。浸出は上述のアリールアミン化合物のような 活性化用化合物の感光体表面上への結晶化および :引き続いてのアリールアミンの液体現像剤インク 中への移行をもたらす。さらに、インクビヒクル 代表的にはCio~Cio分岐炭化水素類は感光体表 面にクラックおよびグレーズの形成を誘発する。 これらの作用はコピー欠陥および感光体寿命の短 縮をもたらす。感光体の劣下はそれ自体で増大し た背景および完全な物理的感光体欠陥が生ずる前

の他の複写欠陥として衷われる。

活性化用小分子の浸出はまたベルトを非使用時 にベルト支持ロール上に留め置いた場合の溶媒ノ 応力クラッキングに対する移送層の感受性を増大 させる。ある種のキャリヤー液はまた移送層中の アリールアミン化合物およびその上述した誘導体 のような活性化用小分子の相分離を特に高濃度の アリールアミン化合物が移送層バインダー中に存 在する場合に促進する。活性化用小分子の相分離 もまた感光体の電気的および機械的性質を悪変さ せる。高分子フィルム形成性パインダー中に分散 または溶解させた活性化用小分子を含有する電荷 移送層を用いる硬質の円筒状多層型感光体におい ては、屈曲は通常生じないけれども、電気的劣下 は液体現像剤による現像中に同様に生ずる。これ ら感光体の液体現像剤による十分な劣下は使用の 8 時間以内で起り、そのため、感光体を幾分低品 質の像形成目的においてさえも適さないものとし ている。

高分子でもって調製された電荷移送コンプレッ

クスを含む感光体が開発されている。例えば、ポ リビニルカルパゾールから調製された電荷移送コ ンプレックスは米国特許第4.0 47.9 4 8 号、第 4,3 46,1 5 8 号および第4,3 88,3 9 2 号に開 示されている。ポリピニルカルパゾール層を用い る感光体は、現在の感光体必要条件に照したとき、 電気的および機械的性質の両方において比較的な 弱な静電複写性能を示している。ジ第2級アミン とジイオドアリール化合物の縮合により調製した 商分子アリールアミン分子は1981年8月26 日に公開され、1984年5月16日に公告され たヨーロッパ特許公報第34.425号に開示され ている。これらのポリマーは極端にもろくまた極 めて物理的劣下を受けやすいフィルムを形成する ので、その可換性ベルト形状での使用は困難であ る。即ち、液体現像剂系に露出する多層型ベルト 感光体を用いる進歩した像形成システムにおいて は、クラッキングおよびクレージングがベルトサ イクル操作中の臨界的電荷移送層中で生じている。 サイクル操作中の電荷移送層中に発現するクラッ

Tito

Jug.

クはコピー品質に悪影響を及ぼす複写上り欠陥として示すことができる。さらにまた、感光体中のクラックはクリーニング工程において除去できないトナー粒子を捕獲し、このトナー粒子はその後の複写物中の背景に転写し得る。しかも、クラック領域はブレードクリーニング装置と接触したときはがれ(離層)を受け、かくして電子写真製品設計の融通性を制限する。

ポリカーボネートのような各種の樹脂中に分散または溶解させた小分子アリールアミン技術によるものである。同様に、ペンダントアリールスターにような分子を含って、カートのような分子を含って、カートのようながである。されたコーロッパ特許出類第34,425号に相応されたコーロッパ特許出類第34,425号に相応されたコーロッパ特許出類第34,425号に相応

グメタクリレート (Hole Transport in Polymers of Aromatic Amine-Containing Methacrylates) 、ジャーナルオブポリマーサイエンス (Journal of Polymer Science):ポリマーケミストリーエディション (Polymer Chemistry Edition)、Vol. 21、969 (1983) * には、正孔移送が高分子量アリールアミン置換ポリメタクリレート中で開示

されている。モノマーの合成、その重合、および

ル化合物との縮合ポリマーが例えば実施例IXと X

・ストルカ等の"ホールトランスポートインポリ

マーズオブアロマティックアミンーコンティニン

に開示されている。

これらポリマーの一般的性質も記載されている。 1977年10月4日付でストルカ等に付与された米国特許第4.052.205号には、移送層中にポリーNービニルカルバゾールのような各種の活性ポリマーを含む感光性像形成部材が開示されている(例えば、第5個45行~第6個27行)。活性ポリマーの誘導体はヒドロキシ置換し得る

(例えば、第5欄、62~65行)。

1981年5月5日付でストルカ等に付与された米国特許第4.265.990号には、小分子アリールアミンとポリカーポネート樹脂パインダーを含む移送層が開示されている。

1983年11月15日付でゴトウ等に付与された米国特許第4,415,641号には、カルバゾール誘導体を含む電子写真感光性要素が開示されている(第3隔1~14行参照)。R2はヒドロキシ基を表わし得る。

1986年5月13日付でストルカ等に付与された米国特許第4,588.666号には、テトラフェニルピフェニルジアミンのアルコキシ誘導33~66行参照)。RI およびR2はメトキシを含するアルコキシ基を示す。ポリビニルカルバメール、ポリカーボネート樹脂、エポキシ樹脂、ポリビニルブチラール、ポリヒドロキシェーテルのような樹脂を正孔移送用分子のバインダーとして使用できる。

1977年9月13日付でA. M. ホーガンに付与された米国特許第4.047.948号にはポリビニルカルバゾールを含み得る層を含む感光体が開示されている。移送層中の小分子アリールアミン活性化用化合物の使用も開示されている。好ましい小分子樹脂バインダーはポリカーボネート樹脂である。

1982年8月24日付でベイ等に付与された米国特許第4,346,158号にはポリピニルカルバゾールを含み得る感光体が開示されている。移送層中の小分子アリールアミン活性化用化合物の使用も開示されている。好ましい小分子樹脂バインダーはポリカーボネート樹脂である。

1987年6月14日付でカトウ等に付与された米国特許第4、388、392号には、ポリピニルカルバゾールを含み得る感光体が開示されている。電荷移送層中の電子供与性高分子光導電体中に混入させた電子供与性多環式芳香族炭化水素の使用も開示されている。

1981年6月16日付でペイ等に付与された

米国特許第4、273、846号には、ポリカーボネート樹脂材料とアリールアミンとを含む像形成部材が開示されている(第2間21~34行の一般式参照)。ポリーNーピニルカルバゾールは励起層中で使用できる。

1974年10月9日付でツチャ等に付与された米国特許第3,844,781号には、ヒドロキシル、アミノおよびアルコキシ基のような置換基を含む種々の光導電性物質が開示されている。

1975年6月17日付でナガシマ等に付与された米国特許第3.890,146号には、ヒドロキシル、アミノおよびアルコキシ基のような置換基を含む種々の光導電性物質が開示されている。

1986年5月13日付でジョネスに付与された米国特許第4.588.667号には、基体、チタン金属層、シロキサンブロッキング層、接着層、電荷励起バインダー層、および電荷移送層とを有する多層型像形成部材を包含するオーバーコーティング型電子写真像形成部材が開示されている。移送層はポリカーボネート樹脂のような樹脂バイ

をベルトタイプ形状で機械的にサイクル操作する ときにクラッキングおよびクレージングに対して より大きい抵抗性を示す改良された電子写真部材 を提供することである。

本発明のさらに別の目的は液体現像中の成分浸出に対する改良された抵抗性を示す光導電性像形成部材を提供することである。

本発明のさらに別の目的は液体現像中の成分結晶化に対する改良された抵抗性を示す光導電性像 形成部材を提供することである。

本発明のさらに別の目的はサイクル操作中に安 定な電気的性質を保持する電子写真像形成部材を 提供することである。

本発明のさらに別の目的はブレードクリーニング装置に供したとき摩耗に耐える改良された電子 写真部材を提供することである。

本発明のさらに別の目的は液体インクキャリヤー液にさらしたとき軟質化および膨潤に対する抵抗性を示す改良された光導電性像形成部材を提供することである。

ンダー中に約25~約75重量%のアリールアミン移送物質を含み得る。

[発明が解決しようとする課題]

即ち、クラッキング、クレージング、はがれ、 軟質化、膨稠、活性化合物の結晶化、活性化合物 の相分離および活性化合物の浸出に対する改良された抵抗性を有する多層型感光体が求められてい る。インク適応性条件以外にも、電荷移送層中の 活性化合物はまた電荷保持に対する高抵抗性、急 速放電に対する高正孔移動性、および長寿命にお ける機械的強じん性も有しなければならない。

本発明の別の目的は液体インクキャリヤー液に よって誘起されるクラッキングおよびクレージン グに対するより大きい抵抗性を示す改良された電 子写真部材を提供することである。

本発明のさらに別の目的は小直径ロールの周り

ر نور د

4.4

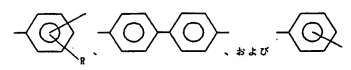
15

〔課題を解決するための手段〕

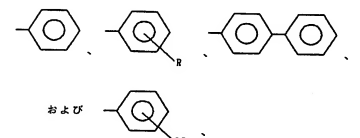
上記および他の目的は、本発明によれば、次式 で示される高分子アリールアミン化合物を提供す ることによって達成される:

(式中、nは約5~約5.000の間にあり、mは 0又は1であり、yは1、2又は3であり、2

および-Ar-(X),-Ar-からなる群より選ばれ、nは0または1であり、 Arは



からなる群から選ばれ、Rは-CH。、-CzHs 、-CzHs 、-CzHn 、および-CaH n からなる群より選ばれAr′は

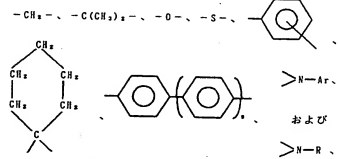


からなる群より選ばれ、Xは

一般に、本発明の高分子アリールアミン化合物 は、次式:

(式中、m=0、1であり、Ar、Ar′ および2は 前述したとおりである)を式:

(式中、yは前述したとおりであり、X′は2~ 10個の炭素原子を含有するアルキレンおよび イソーアルキレン基からなる群より選ばれる) で示される共反応物グリコールピスークロロホル



からなる群から選ばれ、Sは0、1または2であり、X'は-CH:、-C:H:、-C:H:、 および-C:H:からなる群より選ばれる。)

本発明の高分子アリールアミン化合物は、電導性表面を有する基体、電荷ブロッキング層、電荷励起層および正孔移送層とを含む電子写真像形成部材において使用し、少なくとも上記の電荷励起層または電荷移送層が本発明の上記高分子アリールアミン化合物を含む。

本発明の電子写真像形成部材は任意の適当な電 子写真像形成法において使用できる。

メート化合物と反応させることによって調製できる。

上記のヒドロキシアリールアミン式で示される 化合物はアルコキシアリールアミンを加水分解す ることによって調製できる。アルコキシアリール アミンを調製する典型的な方法はストルカ等の米 国特許第4.588.666号の実施例1に開示され ており、その記載はすべて参考として本明細に 引用する。ヒドロキシアリールアミン化合物の上 記式で示される典型的な化合物には次の如きもの がある:

(ビスフェノール – A – ビスクロロホルメート)

0 1 C & -C-O-CHz-CHz-CHz-CHz-CHz-CHz-O-C-C & (1.6-プタンジオールピスクロロホルメート)

0 C L - C - O - CHz - CHz - CHz - CHz - O - C - C L (1. 4 - ブタンジオールピスクロロホルメート)

| C 2 - C - O - C H z - C H z - C H z - O - C - C を (1, 3 - プロパンジオールビスクロロホルメート)

グリコールクロロホルメート化合物の上記式で 示される典型的な化合物には次の如きものがある。

任意の適当な溶媒を各反応物を溶解するのに使用できる。 典型的な溶媒には、テトラヒドロフラン塩化メチレン等がある。 満足できる収率は約~20℃~約60℃の反応温度によって達成できる。 使用する反応温度は、ある程度、使用する反応温度は、ある程度、使用するでは、ジヒドロキシアリールアミンの温度感受性によって制限される。 反応温度は加熱用マントル、放射加熱ランブ、油浴等の任意の適当な方法によって維持し得る。

反応時間は反応温度と使用する反応物による。 即ち、短い反応時間は高温度を用いたときである。 一般に、反応時間の増大は重合度を増大させる。 満足できる結果は昇温下で約20~約60分間の 反応時間で達成されている。実施目的においては、 十分な重合度は反応生成物層が粘稠になる時間に よって達成される。

十分な反応生成物が調製されたかどうかは溶液 粘度の増大をモニターすることによって容易に決 定し得る。本発明の典型的な高分子アリールアミ ン化合物には、例えば、

がある。

本発明の好ましい高分子アリールアミンは約5.000~約750,000の分子量を有し、より好ましくは約50,000~約500,000分子量を有する。

以下は好ましい特定のグリコールクロロホルメート化合物と特定のジヒドロキシアリールアミン 化合物との間の具体的反応を示す:

(式中、nの値は約10~約1000である)

子-双極子相互作用の存在(この場合、カルポネ - トユニットの会合した双極子) に基づく殆んど の縮合ポリマーにおける固有の凝集性である。本 発明のクラスのポリマーは可撓性ユニット (FLU) を有してもろさを低波し得られたポリマーの他の 機械的性質を改善している。本発明の電荷移送ポ リマー中の可挠性ユニット(FLU)は前述の一 殷式で示されるグリコールクロロホルメート化合 物である。ジエチレングリコールクロロホルメー トおよびトリエチレングリコールピスクロロホル メートにおいては、エーテルユニットの存在はこ のユニットが結合回転に対して最小の妨害性を有 するので実質度合の可撓性を与える。次の各構造 は通常のポリカーボネート構造と本発明のポリマ - のポリエーテル/ポリカーボネートとを具体的 に示し比較するものである。アミノフェノール郎 分の硬質ロードユニット(RRU)は矩形で示し、 ピスクロロホルメート(例えば、エチレングリコ ールピスクロロホルメート、ジエチレングリコー ルホルメートおよびトリエチレングリコールピス

クロロホルメート)から誘導された可提性ユニット(FRU)は弾性体(スプリング)として示している。

(式中、 z および m は約 1 0 ~ 約1,000 である) 即ち、本発明のポリマーの可撓性ユニット (F L U) は硬質ロッドユニット (R R U) を有 するポリマーに比較してもろさを減少させ引っ張

り強度のような他の機械的性質を改善する。

基体は不透明または実質的に透明であり得、所定の機械的性質を有する多くの適当な材料を含み得る。従って、基体は無機または有機化合物のような電気的に非伝導性または伝導性の層を含み得る。電気的に非伝導性の材料としては、ポリエステル、ポリカーボネート、ポリアミド、ポリウレ

タン等を包含するこの目的において公知の種々の 材料を用い得る。電気絶縁性または電導性基体体 可提質または硬質であり得、任意の多くのエンド のえば、円筒状、シート、スクロール、エンドド スクロール、好まであり は、基体はエンドレス可提性ベルトの形である) は、基体はエンドレス可提性ベルトの形である) またはメリネックス(ICI社より入手できる) またはスリネックスの二軸配向ポリエステルを含む。

基体層の厚さは経済性を含む多くの要因による、即ち、可撓性ベルト用の層は、最終光導電性装置に悪影響を与えない限り、例えば200μm以上の実質的厚さまたは50μm以下の最小厚さを有し得る。1つの可撓性ベルトの態様においては、この基体層の厚さは、小直径ロール例えば12mm直径ロールの周りでサイクル操作するときの最適可撓性および伸縮性のために、約65~約150μm好ましくは約75~約125μmの範囲である。基体表面はコーティング前にクリーニングし

て付着コーティングのより大きい接着を促進させることが好ましい。クリーニングは基体層表面をプラズマ放電、イオンポンパート等に露出することによって行い得る。

電導性層は光導電性部材に所望される光透過性 および可撓性によって実質的に広い範囲に亘って 厚さにおいて変化し得る。従って、可撓性の感光 性像形成装置が望まれる場合には、電導性層の厚 さは、電導性、可撓性および光透過性の最適組合 せにおいて、約20~約750オングストローム 単位好ましくは約50~約200オングストロー ム単位であり得る。電導性層は、例えば、基体上 に真空蒸着法のような任意の適当なコーティング 技術によって形成された電導性金属層であり得る 典型的な金属にはアルミニウム、ジルコニウム、 ニオブ、タンタル、パナジウムとパフニウム、チ タン、ニッケル、ステンレススチール、クロム、 タングステン、モリブテン等がある。必要ならば、 適当な金属の合金も付着させ得る。典型的な金属 合金はジルコニウム、ニオブ、タンタル、パナジ

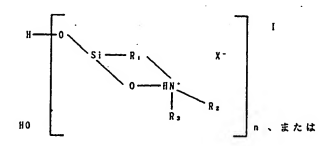
ウムおよびハフニウム、チタン、ニッケル、ステ ンレススチール、クロム、タングステン、モリブ デン等およびこれらの混合物のような 2 種以上の 金属を含み得る。金属層を形成するのに用いる方 法に関係なく、金属酸化物の薄層が、空気にさら したとき、殆んどの金属の外表面上で生成する。 即ち、金属層を覆う他の層が"連続"層として特 徴付される場合には、これらの上部連続層は、実 際には、酸化性金属層の外表面上に生成している 金属酸化物薄層と接触しているものとする。一般 に、後の消去露光のためには、少なくとも約15 %の電導層光透過性が望ましい。電導性層は金属 に限定されない。電導性層の他の例には約4000~ 約1000オングストロームの波長を有する光用 の透明層としての電源性インジウム錫酸化物の組 合せまたは不透明電導性層としてのプラスチック バイングー中に分散させた電源性カーボンブラッ クがある。

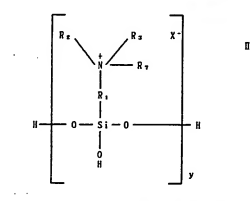
金属層の付着後、正孔プロッキング層を該金属 層に適用できる。一般には、正帯電型感光体用の

電子プロッキング層は正孔を感光体の像形成表面 から電導性層に向って移行させる。隣接の光導電 性層と電導性下層間で正孔に対する電子バリヤー 層を形成し得る任意の適当なプロッキング層を使 用できる。ブロッキング層は有機または無機であ ってもよく任意の適当な方法により付着させ得る。 例えば、プロッキング層が溶媒に可溶であるなら 、ば、溶液として適用でき、溶媒はその後乾燥によ るような任意の通常の方法で除去できる。典型的 なプロッキング層にはオルガノ金属塩を含むポリ ビニルブチラール、オルガノシラン、エポキシ樹 脂、ポリエステル、ポリアミド、ポリウレタン、 ピロキシリン塩化ビニリデン樹脂等がある。他の ブロッキング層材料には、米国特許第4,338,387 号、第4,286,033号および第4,291,110 号に記載されているようなトリメトキシシリルプ ロピレンジアミン、加水分解トリメトキシシリル プロピルエチレンジアミン、N-ベーター(アミ ノエチル) ガンマー-アミノープロピルトリメト ・ キシシラン、イソプロピル4-アミノベンゼンス

ルホニル、ジ(ドデシルベンゼンスルホニル)チ タネート、イソプロピルジ (4ーアミノベンゾイ ル) イソステアロイルチタネート、イソプロピル トリ(N, Nージメチルーエチルアミノ)チタネ ート、チタニウムー 4 -アミノベンゼンスルホ ネートオキシアセテート、チタニウム1ーアミ ノベンゾエートイソステアレートオキシアセテー ト、 [HaN(CHa) 4] CHaSi(OCHa)a、 (ガンマーア ミノブチル)メチルジェトキシシラン、および [H₂N(CH₂)₃] CH₃Si(OCH₃)₂、 (ガンマーアミノ プロピル)メチルジエトキシシランのような窒染 含有シラン類または窒素含有チタン化合物がある。 米国特許第4, 3 38, 3 8 7 号、第4, 2 86, 0 3 3 号および第4,291,110号の記載はすべて本明 細書に引用する。好ましいブロッキング層は加水 分解シランと金属基平面層の酸化表面間の反応生 成物を含む。酸化表面は殆んどの金属基平面の外 表面上に付着後の空気への露出により固有的に生 成するものである。この組合せは低RHでの電気的 安定性を向上させる。加水分解シランは次式また

はその混合物を有する:





(式中、R」は1~20個の炭素原子を有するア

約0.06μmの厚さが最適の電気的挙動のために 好ましい。最適の結果はシロキサンプロッキング 層によって得られる。プロッキング層はスプレー 法、ディップコーティング法、引き延ばし棒コー ティング法、グラビアコーティング法、シルクス

好ましい。金属酸化物層においては、約0.03~

クリーニング法、エアーナイフコーティング法、 リバースロールコーティング法、真空蒸着、化学 処理法等の任意の適当な通常の方法によって適用 できる。この暦を得るのに好都合なのは、プロッ キング暦を好ましくは稀溶液の形で適用し、溶媒

をコーティング付着後真空、加熱等の通常の方法により除去することである。一般には、約0.05 :100~約0.5:100のプロッキング層物質と溶媒の重量比がスプレーコーティングを満足さ

せる。このシロキサンコーティングはL.A.
Teuscherの米国特許第4、4 6 4、4 5 0 号に記載されており、該米国特許の記載はすべて本明細書に引用する。

必要に応じて、任意の適当な接着層を上記正孔

ルキリデン基であり、R₂、R₃ およびR₇ は、個々に、H、1~3個の炭素原子を有する低級アルキル基およびフェニル基からなる群より選ばれ、Xは酸または酸塩のアニオンであり、nは1、2、3または4であり、yは1、2、3または4である)

像形成部材は、好ましくは、金属電源性アノード層の金属酸化物層上にpH約4~約10の加水分解アミノシランの水溶液のコーティングを付着させ、反応生成物層を乾燥させてシロキサンフィルムを形成し、本発明の接着層を適用し、その後光励起層および正孔移送層のような電気作動層を上記シロキサンフィルムに適用することによって作製する。

プロッキング層は連続でかつ約 0.5 μm以下の厚さを有すべきである。それより厚い層は望ましくない高残留電圧をもたらし得るからである。約 0.005μm~約 0.3μm(50~3000オングストローム)のプロッキング層が露光段階後の電荷中和を容易にし最適電気性能が得られるので

ブロッキング層に適用できる。 典型的な接着層には、パイテル (Vitel)PE-100、パイテルPE-2000 DおよびパイテルPE-2000 DおよびパイテルPE-222 (いずれもグッドイヤータイヤアンドラパー社より入手できる) のようなポリエステル樹脂;ポリビニルブチラール;およびデュポン

ク混合物を混合しその後電荷プロッキング層に適用できる。 典型的な適用方法にはスプレー法、ディップコーティング法、ロールコーティング法 およびワイヤー巻き棒コーティング法等がある。 付着コーティングの乾燥はオープン乾燥法、赤外線 照射乾燥法、風乾法等の任意の適当な通常の方法により行い得る。

任意の適当な光励起層をフロッキング層が層をでは適当な光励起層をでは適用でき、移送をでは適用でき、移送をでは適用でする。というなどができるというなどができるというなどができるというなどができなができなができない。 一の例とした。 一つのとした。 一つのとした。 一つのとした。 一つのというないは、 一つのというないは、 一つのというないは、 一つのというないは、 一つのといるのは、 一つのというないは、 一つのというないは、 一つのというないは、 一つのというないは、 一つのというないに、 一つのというないに、 一つのというないに、 一つのというないに、 一つのは、 一つのでは、 一のでは、 一つのでは、 一のでは、 一つのでは、 一のでは、 一つのでは、 一のでは、 一のでは、

ッド、モナストラルバイオレットおよびモナスト ラルレッドYとして入手できるキナグリドン類、 ジプロモアントアンスロン顔料の商品名であるバ ットオレンジ1およびバットオレンジ3、ベンズ イミダゾールペリレン、米国特許第3,442,781 号 に記載置換2. 4-ジアミノートリアジン類、ア ライドケミカル社より商品名インドファーストダ ブルスカーレット、インドファーストバイオレッ トレーキBおよびインドファーストオレンジとし て入手できる多核芳香族キノン類等を包含する有 機光導電性粒子であってフィルム形成性高分子バ インダー中に分散させたものである。セレン、セ レン合金、ベンズイミダゾールおよびこれらの混 合物は連続の均質光励起層として形成できる。べ ンズイミダゾールペリレン化合物は周知であり、 例えば米国特許第4.587.189号に記載されて おり、その記載はすべて参考として本明細書に参 考として引用する。 複数光励起層物質は光導電性 層が光励起層の性質を向上または低減させる場合 に使用できる。このタイプの形状の例は米国特許

例えば、米国特許第3.1 21,006号に記載されているものを包含する多くの不活性樹脂物質を 光励起バインダー層で使用できる(該米国特許の 記載はすべて参考として本明細書に引用する)。 典型的な有機樹脂バインダーにはポリカーボネー ト、ポリエステル、ポリアミド、ポリウレタン、

ポリスチレン、ポリアリールエーテル、ポリアリ ールスルホン、ポリブタジエン、ポリスルホン、 ポリエーテルスルホン、ポリエチレン、ポリプロ ピレン、ポリイミド、ポリメチルペンテン、ポリ フェニルスルファイド、ポリ酢酸ピニル、ポリシ ロキサン、ポリアクリレート、ポリピニルアセタ ール、アミノ樹脂、フェニレンオキサイド樹脂、 テレフタル酸樹脂、エポキシ樹脂、フェノール樹 脂、ポリスチレン-アクリロニトリルコポリマー、 ポリ塩化ビニル、塩化ビニル-酢酸ビニルコポリ マー、アクリレートコポリマー、アルキッド樹脂、 セルロース系フィルム形成剤、ポリ(アミドーイ ミド)、スチレンープタジエンコポリマー、塩化 ピニリデンー塩化ピニルコポリマー、酢酸ピニル - 塩化ビニリデンコポリマー、スチレンアルキッ ド樹脂等の熱可塑性および熱硬化性樹脂がある。 これらのポリマーはプロック、ランダムまたは交 互コポリマーであり得る。

活性キャリヤー移送樹脂も光励起層中のパイン ダーとして使用できる。これらの樹脂はキャリヤ 一励起餌料粒子の濾度が低くキャリヤー励起層の厚さが約0.7 μmより実質的に大きい場合に特に有用である。パインダーとして普通使用される活性樹脂はポリビニルカルバゾールであり、その機能は励起層内に捕捉されたキャリヤーを移送することである。

本発明の電気的に活性な高分子アミンは励起層中で上記のポリピニルカルパゾールパインダーまたは他の任意の活性または不活性パインダーと置き替えて使用できる。

□励起層中で用いる活性樹脂の1部またはすべてを本発明の電気活性高分子アリールアミンで置き替えることができる。

光励起化合物即ち餌料は樹脂バインダー中に種々の量で存在するが、一般には、約5~約90容量%の樹脂の光励起餌料を約10~約90容量%の樹脂バインダー中に分散させ、より好ましいのは約20~約30容量%の光励起餌料を約70~約80容量%の樹脂バインダー中に分散させる。1つの実施態様においては、約8容量%の光励起餌料を約

92容量%の樹脂バインダー中に分散させる。

光励起層が樹脂バインダーを含まない実施態様においては、光励起層は任意の適当な良く知られた均質光励起物質を含み得る。典型的な均質光励起物質には無定形セレン、セレンーテルル、セレンーテルルーひ素およびセレンーひ素のような無機光導電性化合物;およびロシアニン、クロルアルミニウムフタロシアニン等の有機顕料がある。

光導電性化合物および/または顔料と樹脂バイングー物質とを含む光励起層は約0.1~約5.0 μmの厚さ範囲にあり、好ましくは約0.3~約3 μmの厚さを有する。光励起層厚はバインダー含有量に相関する。高バインダー含有組成物は一般に光励起用に厚目の層を必要とする。上記範囲外の厚さも本発明の目的が達成される限りにおいて使用できる。

活性電荷移送層は電荷励起層からの光励起正孔 の注入を支持しかつこれら正孔の移送層を通して

の移送を可能にして表面電荷を選択的に放電でき る本発明高分子アリールアミンを含む。光励起層 が電導性層と活性電荷移送層にはさまれていると きには、移送層は正孔を移送するように作用する。 ばかりでなく光導電性層を摩耗または化学侵食か ら保護し従って位子写真像形成部材の操作寿命を 延長する。電荷移送層はゼログラフィーで使用で きる波長例えば4000~9000オングストロ ームの波長に露光させたとき無視し得る放電を示 さなければならない。従って、電荷移送層は感光 体を使用すべき領域の照射に対して実質的に透明 である。即ち、活性電荷移送層は励起層からの光 励起正孔の注入を支持する実質的に非光導電性の 物質である。活性移送層は露光をこの活性層を通 して行ったとき通常透明であり照射光の殆んどが 効率的な光励起を行うために下層の電荷キャリヤ - 励起体層によって利用されるのを確実にする。 透明基体と共に使用する場合には、像形成露光は 基体を通して行いすべての光が基体を通る。この 場合、活性移送物質は使用波長領域で透過性であ

る必要はない。本発明の励起層を組合せた電荷移 送層は移送層上の静電荷が照射光の不存在下では 伝導しない程度に絶縁体である。

移送層中で使用する不活性バインダー中の正孔 移送用小分子を含む移送材料の1部またはすべて を高分子アリールアミンフィルム形成性物質を含 む前記本発明の活性物質によって置き換えてもよい。高分子アリールアミン化合物中の置換基はい ずれもNO: 基、CN基等の電子吸引基

(electron withdrawing group) を含むべきでない。正孔移送小分子-不活性パインダー組成物は100%の本発明の高分子アリールアミン化合物で完全に置き換えることができる。

--任意の適当な溶媒を用いて移送層物質を下地層 に適用できる。典型的な溶媒には塩化メチレン、 トルエン、テトラヒドロフラン等がある。塩化メ チレンがすべての成分を適切に溶解しまたその低 沸点故に電荷移送層コーティング混合物の特に望 ましい成分がある。

本発明の多層感光体の2つの電気作動層の1つ

に用いる特に好ましい移送層は約50~約100 重量%のポリ (N、N・ージフェニルーN、N・ ーピスー (3ーヒドロキシフェニル) ー (1、1・ ーピフェニル) ー4、4・ージアミン) ジェチレ ングリコールピスカーボネートおよび約0~約50 重量%のピスフェノールーAーポリカーボネート とを含む。

任意の適当な通常の方法を用いて電荷移送層コーティング混合物を混合しその後下地層例えば電荷助起層に適用することができる。典型的な適用方法にはスプレー法、ディップコーティング法、ワイヤー巻き棒コーティング法、ワイヤー巻き棒コーティング法等がある。付着したコーティングの乾燥はオープン乾燥法、赤外線照射乾燥法、風乾法等の任意の適当な通常の方法によって行い得る。

一般に、正孔移送層の厚さは約5~約100 μmであるが、この範囲以外の厚さも使用できる。 正孔移送層は正孔移送層上の静電荷が照射の存在 下で静電潜像の形成および滞留を妨げる程の十分 な速度で伝導しない程度に絶縁性であるべきであ る。一般には、正孔移送層対電荷励起層の厚さの 比は好ましくは2:1~200:1に維持し、あ る場合には400:1程大きく維持する。

例えば、フィルム形成性パインダー中に分散させた伝導性粒子を含む通常の基ストリップのような他の層も電導性表面、プロッキング層、接着層または電荷励起層と接触させて感光体の一端に適用し得る。

必要ならば、オーバーコート層も適用して耐摩 能性を改良し得る。ある場合には、裏打ちコーティングを感光体の反対面に適用して平坦さおよび /または耐摩耗性を付与し得る。これらのオーバーコーティング層および裏打ちコーティング層は 電気絶縁性またはわずかに半電導性である有機ポリマーまたは無機ポリマーを含み得る。

少なくとも励起層または移送層中に電気活性高分子アリールアミンを含む本発明の電子写真部材は活性化用電磁線照射に像形成的に露光する前に帯電させることを用いる任意の適当な通常の電子写真像形成法において使用し得る。通常の正また

は逆現像法を用いてマーキング材料像を本発明の 電子写真像形成部材の像形成表面上に形成できる。 即ち、適当な電気バイアスを適用し適当な極性の 電荷を有するトナーを使用することによって、ト ナー像を本発明の電子写真部材の像形成表面上の 負帯電領域または放電領域中に形成できる。さら に詳細には、正現像法においては、1つの極性の 帯電トナー粒子を像形成表面の反対荷電静電領域 に付着させ、逆現像法においては、帯電トナー粒 子を像形成表面の放電領域に付着させる。本発明 の移送層が光励起層と電導性表面との間にはさま れている場合には、正極性電荷が活性化用電磁線 照射への像形成的露光前に通常適用される。本発 明の光励起層が移送層と電導性表面の間にはさま れているときには、負極性電荷が活性化用電磁線 照射への像形成的露光前に通常適用される。

本発明の電子写真部材はサイクル操作中のクラッキング、クレージング、アリールアミン化合物の結晶化、アリールアミン化合物の相分離およびアリールアミン化合物の浸出に対する大きな抵抗

性を有する。

(実施例)

以下、本発明を特定の好ましい実施態様に沿って詳細に説明するが、これらの実施例は単に例示を目的とするものであり本発明をこれら実施例で記載する材料、条件、プロセスパラメーター等に限定するものでないことを理解されたい。すべての部およびパーセントは他に断らない限り重量による。

実施例1

米国特許第4.5 8 8.6 6 6 号の実施例 I の記載 に従って、N, N'ージ (3 - メトキシフェニル) -N, N'ージフェニルー (1, 1'ーピフェニ ル) - 4, 4'ージアミンをmーイオドアニソー ルから合成して 9 0 %の収率、m.p. 1 2 0 ~ 1 2 5 でを得た。

実施例2

N, N'-ジフェニル-N, N'-ピス (3-ヒドロキシフェニル) - (1, 1'-ピフェニル) -4, 4'-ジアミンは、例えば、N, N'-ジ

(3-メトキシフェニル) - N. N' -ジフェニ ルー〔1、1′ーピフェニル〕-4、4′ージア ミンから、機械的攪拌器およびアルゴンガス入口 とを備えた2ℓ三ツ口丸底フラスコ中に137.5 gのN, N'-ジフェニル-N, N'-ピス (3 -メトキシフェニル) - (1, 1'ーピフェニル) - 4 . 4 ′ ジアミン (0.25モル) 、223.5 g の無水沃化ナトリウム (1.5モル) および500 alの温スルホラン (蒸留したもの) とを導入す ることによって調製した。フラスコ内容物を12 0 でに加熱し次いで60℃に冷却した。5 m2の B.I.水を滴下しながら加え、次いで190.5 m & のトリメチルクロロシラン (1.5モル)を加えた。 内容物を6時間リフラックスせしめた。HPLC 分析を用いて反応終了時を決定した。フラスコ内 容物を1.5 2の脱イオン水を含む3 2 エーレンマ イヤーフラスコ中に注入した。水層をデカンテー ションし、暗色油状残留物を500 m & のメタノ - ル中に溶解させた。メタノール溶液を2部の 400 mlヘキサンで抽出してヘキサメチルジシ

ロキサン副生成物を除去した。メタノール溶液を 回転蒸発させて溶媒を除去した。残留物を500 a & のアセトン中に溶解し次いで 1.5 & の脱イオ ン水中に沈澱させた。灰白色固形分を濾過し、次 いで脱イオン水で洗浄して真空乾燥させた。粗N、 $N' - \mathcal{G}$ フェニルーN, $N' - \mathcal{G}$ ス($3 - \mathcal{G}$ トロ キシフェニル)-〔1.1′-ピフェニル〕-4, 41-ジアミンをマグネチックスターラーと12 のトルエンを含む 2 ℓ 丸底フラスコに入れた。50 gのフロリシル(フロリシルはFloridin社の登録 商標)をフラスコに加え2時間攪拌させた。暗色 フロリシルを譴別して薄黄色トルエン溶液を残存 させた。トルエンを回転蒸発させて薄黄色粘稠油 状物を得た。油状生成物を400mkのアセトン に溶解し、次いで400 alのヘプタンで稀釈し て結晶化させた。無色結晶を濾過した。追加の生 成物を濾液からアセトンを回転蒸発させることに よって得た。収率は85%であり、m.p.113~ 117 でであった。

実施例3

機械的攪拌器およびアルゴンガス入口とを備え た500 m2の三ツ口丸底フラスコに26gのN. $N'-\mathcal{V}$ フェニル -N $N'-\mathcal{V}$ ス($3-\mathcal{V}$ り キシフェニル) - (1, 1′-ピフェニル) - 4, 4′-ジアミン (0.05モル) 200 mlの乾燥 テトラヒドロフラン、および21 mlのトリエチ ルアミンを加えた。40mℓ乾燥テトラヒドロフ ラン中の 8.4 m 2 (0.15モル) のジエチレング リコールピスクロロホルメートを滴下してからフ ラスコを水浴で冷却した。トリエチルアミンヒド ロクロライドの無色沈澱が殆んど同時に形成した。 30分後、添加は終了し、粘稠混合物を15分間 **攪拌せしめた。10 mℓ乾燥テトラヒドロフラン** 中の約0.2gフェノールをポリマー混合物に加え て5分間攪拌せしめた。ポリマー溶液を濾過して トリエチルアミンヒドロクロライドを除去した。 無色ポリマー溶液をメタノール中に沈澱させ、濾 過し乾燥した。収量 2 9 g 、Mu 3 10,000であ った。

実施例 4

電導性層、バリヤー層、励起層、および移送層 を有する感光性部材の作製

約0.5ミクロン厚のエポキシフェノールバリヤー層を3ミル(76.2 μm)アルミニウム基体上にディップコーティング法により形成した。次いで、このコーティングアルミニウム基体上に無定形セレンの1ミクロン層を米国特許第2.753.278号および第2.970.906号に Bixbyにより開示された方法のような通常の真空蒸着法により真空蒸着させた。

即ち、真空蒸着は10-6トールの真空下に行い、真空蒸着中基体は約50℃の温度に維持した。電荷移送層は10mlのテトラヒドロフランに実施例3で得られたポリ(エーテルーカーボネート)1.5gを溶解することによって作製した。この混合物の層は無定形セレン層上にバードフィルムアプリケーターを用いて形成した。コーティングを次いで40℃で18時間真空乾燥して電荷移送物質の22ミクロン厚乾燥層を形成した。得られた

特開昭64-9964 (16)

プレートをその光導電性について先す 5 0 ポルト/ミクロンの電場に負コロナ帯電させ、次いで 4 3 3 0 Aの波長、2マイクロ秒の持続性および 2 5 エルグ/ この光強度を有する青色光フラッシュに露光することによって試験した。部材は 5 0 ポルト以下の極めて低い電位に放電し良好な光導電性を示した。

実施例5

とによって試験した。部材は50ボルト以下の極めて低い電位に放電して良好な光導電性を示した。次いで、部材をスキャナー中で電荷一露光および消去サイクルのサイクル操作に供したところ、20.000サイクルの本質的連続操作においてさえも安定であることが判った。

第1頁の続き

(i)Int Cl.4

識別記号

广内黎理番号

C 08 G 63/62

NQA

6904-4J

⑫発 明 者 ウィリアム ダブリュ アメリカ合衆国 ニューヨーク州 14526 ペンフィール ー リンバーグ ド クリアヴィユー ドライヴ 66